# ② 公開特許公報(A) 平4-175366

51 Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成4年(1992)6月23日

C 08 L 67/02

LNZ

8933-4 J ×

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全7頁)

**匈発明の名称** ポリブチレンテレフタレート樹脂組成物

②特 願 平2-274903

②出 願 平2(1990)10月12日

優先権主張 ②平 2(1990) 8 月 7 日 3 日本(JP) 3 1 特願 平2-210081

@発 明 者 松 尾 直 幸 愛知県名古屋市港区大江町9番地の1 東レ株式会社名古

屋事業場内

⑫発 明 者 熊 木 治 郎 愛知県名古屋市港区大江町9番地の1 東レ株式会社名古

屋事業場内

@発 明 者 桑 田 浄 伸 愛知県名古屋市港区大江町9番地の1 東レ株式会社名古

屋事業場内

⑪出 願 人 東 レ 株 式 会 社 東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

最終頁に続く

#### 明細書

1. 発明の名称

ポリブチレンテレフタレート樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

(1) ポリブチレンテレフタレート樹脂 1 0 0 重 量都に対して、

(A) ビスフェノールAポリカーボネートもしくは、そのオリゴマ 0・1~10重量部

(B)分子内に少なくとも2つのエボキシ基を有するエボキシ化合物、または分子内に少なくとも2つのカルボジイミド基を有するボリカルボジイミドの少なくとも1種0.1~5重量部

を配合してなるポリブチレンテレフタレート制脂 組成物.

(2) ポリブチレンテレフタレート樹脂 1 0 0 重量部に対して、

(A) ビスフェノールAポリカーボネートもしくは、そのオリゴマ $0.1 \sim 10$ 重量部

(B) 分子内に少なくとも2つのエボキシ基を有するエボキシ化合物、または分子内に少なくとも

2 つのカルボジイミド基を有するポリカルボジイミドの少なくとも 1 種 0 . 1 ~ 5 重量部

(C) 熱可塑性ポリエステルエラストマー0.3~10重量部

を配合してなるポリブチレンテレフタレート樹脂 粗成物。

(3) 請求項(1)もしくは(2) 記載のポリブ チレンテレフタレート 樹脂組成物を成形してなり、 かつ、少なくとも部分的に厚さ1 m m 以下の薄肉 都を有する射出成形品。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は剛性、朝性、耐熱性にすぐれたポリブ チレンテレフタレート樹脂組成物に関する。さら に詳しくは、高い強度を有し、かつ、高温環境に 長期間さらされた後でも朝性の低下が比較的小さ いため、薄肉部の剛性と朝性が要求されるような 用途に好適に使用し得るポリブチレンテレフタレ ート樹脂組成物に関する。

[従来の技術]

ボリブチレンテレフタレート樹脂は優れた機械的、物理的性質を有するエンジニアリングプラスチックとして、各種の工業分野において広く使用されている。特にガラス繊維補強を行なわならいわゆるナチュラルグレードにおいては、厚さ1mm以下の薄肉成形品でも、靱性と剛性のバランスに優れていることから、ヒンジ部を有する自動車用コネクタ部品用途を中心に使用が増大している。

4 4 5 2 号公報にはポリブチレンテレフタレートにポリカーボネートを配合することにより、樹脂組成物の靭性を改良することが記載されている。

また、特開昭51-89558号公報には、、芳香族ポリエステルに芳香族ポリして「新田を配合」となるで、「大田を配合」となるで、「大田の教安性等を配合」となるでは、「大田の教」となるでは、「大田の教」となって、「大田の多量では、「大田の多量では、「大田のの多量では、「大田のでは、」」、「大田のでは、「田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「大田のでは、「田のでは、「大田のでは、「田の

## [本発明が解決しようとする課題]

前述のごとく従来技術では、高温雰囲気下での 朝性低下が少なく、かつ、剛性、成形性の良いポ リブチレンテレフタレート樹脂組成物を得ること は困難であった。 おいて顕著な問題となるため、改善が要求されている

特開昭 5 1 - 1 4 4 4 4 5 2、特公昭 4 8 - 6 1 7 5、4 7 - 1 1 6 6 9 号公報にはエポキシ化合物をポリエステル樹脂に配合することにより、制性を改善することが知られている。

一方、特開昭49-107354、51-14

本発明は、ポリプチレンテレフタレート樹脂本来の剛性、成形性を低下させることなく朝性を向上させ、かつ、高温雰囲気下でも朝性の低下が少なく、耐久性に優れた薄肉成形品の製造に好適な樹脂組成物を提供することを課題とする。

### [課題を解決するための手段]

すなわち本発明は、ポリブチレンテレフタレート樹脂100重量部に対して、

(A) ビスフェノールAポリカーボネートもしくは、そのオリゴマ〇・1~10重量部

(B) 分子内に少なくとも2つのエボキシ基を有するエボキシ化合物、または分子内に少なくとも2つのカルボジイミド基を有するポリカルボジイミドの少なくとも1種0.1~5重量部

を配合してなるポリブチレンテレフタレート樹脂 組成物である。

さらに、該組成物に熱可塑性ポリエステルエラストマー(C)を加えることで、朝性、耐久性が相乗的に向上する。

本発明に用いるポリブチレンテレフタレート勧

本発明に用いるポリエステルは、成形材料として、必要な物性を有していることが必要であって、オルソクロロフェノール中25℃、0.5%で測定した相対粘度(ηΓ)が1.25~1.65の範囲内にあることが好ましく、1.4~1.6の範囲内にあることがより好ましい。

本発明に用いるビスフェノールAポリカーボネ

通常、分子量をコントロールするため、フェノール、トリメチルフェノール、クレゾール、Pっ tertブチルフェノールなどの末端停止剤を用いることが多い。

上記ポリカーボネートまたはポリカーボネート オリゴマの添加量は、ポリブチレンテレフタレート樹脂100重量部あたり、0・1~10重量部とする必要があり、望ましくは2~5重量部が良い。0・1重量部より少ないと耐久性の改善効果が小さく、10重量部より多いと結晶性の低下が顕著となり、エステル交換反応が起こって耐熱性が劣る。

(B)成分におけるエボキシ化合物は、分子内に少なくとも2つのエボキシ基を有する化合物であり、たとえばビスフェノールAとエピクロルトドリンとを各種の割合で反応させて得られるレンフェノールA型エボキシ化合物、ボリアルングリコール(たとえばボリテトラメチレングリコール、ボリエチレングリコール)とエピクロルトドリンより得られるジグリシジルエーテル類、P

また、ビスフェノールAポリカーボネートは、ポリブチレンテレフタレートに比べて高粘性で流動しにくい傾向にあるため、特に薄肉部を有する成形品を得るためにはJIS-K6719によるメルトインデックスが15以上のポリカーボネートを用いることが好ましく、重合度2~20のポリカーボネートオリゴマの使用が特に好ましい。

ーとドロキシ安息香酸から誘導されるグリシジルエーテルエステル類、ボリカルボン酸とエピクロルとドリンより得られるボリグリシジルエステル類、脂環化合物(たとえば、ジシクロベンタジエン)から得られる脂環化合物型エボキシ化合物、アルコール性水酸基を有する脂肪族化合物(たとえば、ブタンジオール、グリセリンなど)とエピクロルヒドリンより得られるグリシジルエーテル類等があげられる。これらのエボキシ化合物の好ましい例は、

ビスフェノールA型エポキシ化合物、

$$\overset{\text{CH}_2\text{-CH-CH}_2 \neq 0}{\underset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_2\text{-CH-CH}_2}{\underset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\underset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_2\text{-CH-CH}_2}{\underset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{\text{CH}_3}}{\overset{CH}_3}}{\overset{C}}{\overset{CH}_3}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}}$$

 $(n = 0 \sim 20)$ 

p - ヒドロキシ安息香酸から誘導されるエポキシ 化合物、

$$\underbrace{\operatorname{ch}_2 - \operatorname{ch} - \operatorname{ch}_2 + \operatorname{o} \cdot \underbrace{\operatorname{Cooch}_2 - \operatorname{ch} - \operatorname{ch}_2}_{\operatorname{OH}} - \underbrace{\operatorname{ch}_2 - \operatorname{ch} - \operatorname{ch}_2}_{\operatorname{OH}} }_{\operatorname{OH}}$$

 $(n = 1 \sim 20)$ 

ポリテトラメチレングリコール、ポリエチレング リコールのエポキシ化合物である。

(B) 成分におけるボリカルボジイミドは、分子内に少なくとも2つのカルボジイミド基を有する化合物であり、通常イソシアネート化合物から誘導される。たとえばトルエンジイソシアネート、メチレンビスフェニルジイソシアネート、ボリイソプロビルベンジイソシアネート、ボリイソプロビルベンジイソシアネート等の芳香族ジイソシアネート、スキサメチレンジイソシアネート等の脂肪族ジイソシアネートから誘導されるカルボジイミド化合物があげられ、中でも

が好ましく使用される。

上記エポキシ化合物およびカルボジイミド化合物の添加量は、ポリブチレンテレフタレート樹脂100重量部に対し0.1~5重量部で、さらに好ましくは0.1~2重量部が望ましい。0.1

質が低下する傾向にある。

本発明において、上記熱可塑性ポリエステルエラストマは、比較的少量添加することが必要であり、その添加量は、ポリブチレンテレフタレート樹脂100重量部に対し、0.3~10重量部であり、2~5重量部が好ましい。0.3重量部より少ないと、靱性およびその耐久性の改善効果が小さく、10重量部より多いと、成形品の剛性低下が著しい。

このほか本発明の組成物には、本発明の目的を 損わない範囲で公知の添加剤、たとえば酸化防止 剤、紫外線吸収剤、熱安定剤、滑剤、離型剤、核 剤、顔料等の着色剤、難燃剤、難燃助剤、帯電防止剤、強化剤、充填剤のうち1種以上、また少量 の熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂、軟質熱可塑性樹脂を1種以上添加することができる。

本発明の組成物の製造方法は特に限定されるものではない。ポリブチレンテレフタレート樹脂に必要な添加物を所定量一度に添加してブレンダー にてブレンドし、押出機により押出してペレット 以下では耐久性の改善効果が乏しく、5以上では 流動性が低下して成形性が劣り、成形品の破断伸 度や剛性低下が著しい。

さらに本発明においては、熱可塑性ポリエステルエラストマーを併用することで効果を飛躍的に 高めることができる。

本発明に用いる熱可塑性ポリエステルエラストマー(C)は、ポリブチレンテレフタレート等の芳香族ポリエステルからを含む共重合ポリエステルからなるハードセグメントと、ポリアルキなソフトセグメントから構成される。

ボリエステルエラストマ中のハードセグメント 対ソフトセグメントの占める割合は、70/30 ~15/85とすることが好ましい。70/30 以上では低Tg成分の含量が少ないために、靱性 向上効果が低下する傾向がある。また15/85 以下ではマトリックス成分となるボリブチレンフタレート樹脂との親和性が低下し、機械的性

を作成することができるが、 添加剤の一部をあらかじめ配合して押出した後、さらに残りの成分を添加して再度押出しを行なうという二段階以上の押出しによって作成することもできる。 またある種の成分は成形時に添加することもできる。

上記の方法により製造した組成物は、射出成形機を用いて成形することができる。本発明の組成物は流動性に優れるため、1 mm 厚以下の薄肉部を持つような形状に成形でき、その成形品は高温環境に長時間さらされた後でも物性の低下が極めて小さいという特長を有する。

#### [実施例]

#### 実施例1~6

相対粘度 n r = 1 . 4 7 のポリブチレンテレフタレートに、市販のビスフェノールAポリカーボネートオリゴマ(重合度 7 ) { (a) 物質 } と、ビスフェノールA型ジエボキシ化合物 (油化シェルエボキシ㈱エピコート 8 2 8 ) または、ボリカルボジイミド(平泉洋行㈱スタバクソール P ) { (b) 物質 } を押出機により 2 5 0 ℃で溶融混

頼し、さらに射出成形機を用いて 2 7 0 ℃、水冷 金型 (2 0 ℃) で厚さ 1 mm の J I S - 2 号ダンベ ルを成形した。成形圧力は下限圧 + 5 kg/cm² と した。

得られた成形品を150℃のギアオーブン中で 熱処理し、その後の物性を測定した(表1)。強 度はポリブチレンテレフタレート樹脂本来の値を 保持している。500時間の熱処理後の破断伸度 はポリカーボネートオリゴマとエポキシやポリカ ルボジイミドを併用しない場合に比べ、明らかに 高い値を保持しており、いずれもネッキングをお こした後に破断して、朝性を有している。

## 比較例1~6

実施例1~6と同様にして(a)~(b)物質のうちのいずれかを添加しないもの、および(a)~(b)物質をすべて添加するが、添加量が望ましい範囲内にないものの例を表1に示す。熱処理および物性測定は実施例と同条件で行なった。

実施例1~6と比較して明らかなように、熱処 理後の破断伸度が低下している。また、いずれも ネッキングをおこさず脆性破断し、韧性を有していない。エボキシの添加量が多い比較例5は、成形下限圧が高く、引張強度が劣る。

表 1

				足 施	例		比 較 例							
		1	2	3	4	5	6	1	2	3	4	5	6	
組	РВТ	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	
成 重量部	PCオリゴマ* エポキシ*2 PCD*3	1 2	- 1	1 -	1 -	2 -	5 –	<del>-</del>	-   -	_ 1	1 -	7	_ 1	
	<b>ジ下限</b> 圧	6 3	63	64	6 5	6 4	6 6	70	63	63	7 1	83	6 2	
引張強度		572	568	578	585	577	544	525	570	553	589	396	550	
破断伸度%	熱処理時間 Ohr 100hr 250hr 500hr	2 2 1 6 0 4 4 3 7	223 58 41 39	210 38 34 33	205 33 29 28	216 62 50 41	209 43 37 34	221 22 11 10	220 29 10 12	2 2 2 2 0 1 3 1 2	201 15 14 14	209 42 36 34	219 22 15 11	

\*1:平均重合度7

\*2:エポキシ樹脂(油化シェルエポキシ㈱ エピコート871)

\*3:ポリカルボジイミド(平泉洋行㈱ スタバクソールP)

成形下限圧: kgf/cm<sup>2</sup>

引張り強度: kgf/cm²、熱処理なし。

#### 実施例7~14

相対粘度 n r = 1 . 4 7 のボリブル A ボリブル A ボリブル A ボリブル A ボリブル A ボリブル A ボリブル A ボリガス \*\* フェック \*\* フェック \*\* フェック \*\* フェック \*\* フェック \*\* フェック \*\* ファック \*\*

表から明らかなように、ポリエステルエラストマーを添加すると破断伸びは著しく改良されており、500時間後でも100%以上を保持している。強度がポリエステルエラストマーを添加しな

い場合に比べやや低下しているが、実用上十分な レベルを保持している。

## 比較例7~13

実施例7~14と同様にして(a)~(c)物質のうちの1~2種を添加しないもの、および(a)~(c)物質をすべて添加するが、添加量が望ましい範囲内にないものの例を表2に示す。 熱処理および物性測定は実施例と同条件で行なった

ポリカーボネートオリゴマと、エボキシもしくはポリカルボジイミドを併用しない場合は(比較例7、8、9、13)、熱処理後の破断伸度低下が大きく、250~500時間後には朝性が失われ、脆性破断をするようになる。

また、ポリカーボネートオリゴマやエポキシ、 ポリカルボジイミドの添加量が本発明の範囲外の ものは、強度の低下もしくは流動性の低下がおこ る。

表 2

		実 施 例								比 較 例							
	Î	7	8	9	10	1 1	12	13	14	7	8	9	10	1 1	12	1 3	
組	РВТ	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100	
成	エラストマ	-	4	10	4	4	4	4	4	4	4	4	15	4	4	4	
1	PCオリゴマ*		2	2	5	10	2	2	2 *5	- '	2	-	2	15	2	_	
重	エポキシ•3	1	_	1	1	1	2	5	1	_	_	1	1	1	7	-	
盤部	PCD*4	-	1	_	-	_	_	_	_		_		-			1	
成元	/下限圧	64	64	63	66	65	64	70	69	6 5	64	62	60	72	86	61	
引引	強度	508	511	427	502	451	501	465	501	510	507	506	375	421	342	508	
破	無処理時間																
	Ohr	210	212	161	202	182	200	210	211	208	216	210	193	191	200	212	
伸	1 0 0 hr	134	139	119	126	116	125	103	118	53	57	104	132	3 9	110	108	
度	250hr	128	128	107	125	120	127	102	103	11	41	26	115	3 4	89	30	
%	5 0 0 hr	120	124	100	120	108	119	115	107	10	14	10	101	30	70	14	

- \*1:ポリエステルエラストマ
- \* 2: 平均重合度7
- \*3:エポキシ樹脂(油化シェルエポキシ㈱ エピコート871)
- \* 4:ポリカルボジイミド(平泉洋行㈱ スタバクソールP)
- \*5:ポリカーボネート (三菱瓦斯化学機 ユービロンS-3000)

成形下限圧: kgf/cm<sup>2</sup>

引張り強度: kgf/cm<sup>2</sup>、熱処理なし。

#### [発明の効果]

1.本発明ではポリブチレンテレフタレート樹脂本来の優れた成形性、剛性を損うことなく**朝性**を保持することができ、かつ、高温雰囲気にさらしても**朝性の低下がきわめて少ない成形品が得られ、その効果は、特にガラス繊維等の補強を行なわない、いわゆるナチュラルグレードにおいて顕著であり、ヒンジ部のような厚さ1mm以下の薄肉部を有する成形品にきわめて有利である。** 

2. 本発明はワイヤーハーネスコネクター、各種コネクター、ソケット、リレー、各種ハウジング、コードキャップなどに利用でき、特にワイヤーハーネスコネクターに好ましく使用される。

本発明の成形品をエンジンルーム内の自動車部品等、高温下に長時間さらされる部位に適用したとき、長期間にわたり高い靱性と良好な力学特性を保持することができ、信頼性が高まる。

特許出願人 東レ株式会社

## 第1頁の続き

⑤Int. Cl. ⁵

 $^{/\!\!/}$  C 08 J 5/00 ( C 08 L 67/02

69: 00 63: 00 79: 04 67: 02) 識別記号

庁内整理番号

CFD

8517-4F